

# 株式会社新日本科学PPD 求人票

【URL】 <http://www.ppdsnbl.co.jp/>

総合連絡先

(株)マイナビ内「新日本科学PPD新卒採用受付係」  
〒100-0003 東京都千代田区千代田1-1-1/パレスサイドビル6F Tel:03-3211-2185 Mail:Job.ppdsnbl-recruit@mynavi.jp

## 企業概要

|             |   |
|-------------|---|
| <b>主要役員</b> | ■代表取締役会長兼CEO Paul Colvin<br>■代表取締役社長 永田 良一<br>■取締役 General Manager 栗岡 康雅  |
| <b>概要</b>   | ■創 業 : 2015年4月 (株新日本科学の臨床事業部門を分社化し、Pharmaceutical Product Development, LLCと日本における合併事業を開始)<br>■資本金 : 24億8826万円<br>■株式公開 : 未公開<br>■従業員 : 359名 (2015年12月末時点)   |
| <b>事業所</b>  | ■東京本社 : 東京都中央区明石町8-1聖路加タワー12階<br>■大阪オフィス : 大阪市中央区伏見町2-1-1三井住友銀行高麗橋ビル3階<br>■鹿児島オフィス : 鹿児島県鹿児島市宮之浦町2438   |
| <b>事業内容</b> | 臨床試験受託事業(Contract Research Organization)<br>[ 臨床第Ⅰ-Ⅳ相試験におけるモニタリング/国内・アジアおよびグローバル臨床試験のプロジェクトマネジメント/<br>生物統計解析/データマネジメント/ファーマコビジランス(安全性監視業務)/PMDA対面助言に関わる支援を含む薬事業務/<br>メディカルライティング/GCP監査、試験実施施設監査 ] |

## 募集要項 <<対象:2017年3月卒業見込みの方>>

**対象学部** 薬学系・化学系・生物学系・農学系・理学系・獣医学系・医学系・工学系・物理学系・数学系・医療保健系・その他理系全般

**職種** **仕事内容** **勤務地**

|              |   |                           |
|--------------|---|---------------------------|
| <b>臨床開発職</b> | <b>■臨床開発モニター職 (CRA: Clinical Research Associate)</b><br>医薬品として各国の規制当局から新薬の承認を受けるためには、規制当局が定めた関連法規や臨床試験の実施計画書に従って実施された臨床試験データが必要となります。CRAの役割はそのデータが規制当局が定めた関連法規に従って実施されているか、データは正確に記録されているかを確認(モニタリング)する、また被験者の人権・安全が確保されているかを確認することです。日本国内の臨床試験だけでなく、世界同時開発で実施される、グローバル臨床試験も担当します。また、CRAは臨床試験における情報交換の主役であり、依頼者である製薬会社や医療機関と臨床試験に関する情報の橋渡しをする重要な役割を担っています。臨床試験の依頼、契約からはじまり、臨床試験全般にかかわるモニタリングを円滑に行い、症例報告書のチェック・回収、臨床試験の終了に関する諸手続きなど新薬開発業務全般に携わる仕事です。 | 東京本社<br>大阪オフィス            |
|              | <b>■データマネジメント職 (DM: Data Management)</b><br>CRAが医療機関から収集した患者様の情報について、統計解析処理を行い、有効性および安全性を証明するためのデータを収集・確認・整理する仕事です。臨床試験の実施計画書のレビューに始まり、医療機関から情報を収集するためのフォーマット(症例報告書)の設計、収集した情報を管理するためのデータベース設計・構築およびデータベース化、さらには科学的かつ倫理的な観点からのデータのチェック等、その内容は多岐に渡り、臨床試験データの品質保証と信頼性を確保しています。  | 東京本社<br>大阪オフィス<br>鹿児島オフィス |
|              | <b>■統計解析職 (BS: Biostatistics)</b><br>DMで保証されたデータを様々な統計手法を用いて解析し、薬剤の有効性および安全性を科学的に検証します。主な業務は統計解析計画書や図表仕様書、解析データセット仕様書といった仕様書の作成からSASやその他の統計ソフトウェアを用いたプログラムと統計解析結果の作成などがあげられます。また、国内や海外のクライアントとの打ち合わせや臨床試験の実施計画書の作成支援として、臨床試験に必要な症例数の設定や解析方法の検討、専門的立場からのコンサルテーション等も行っていきます。  | 東京本社<br>大阪オフィス<br>鹿児島オフィス |
| <b>求める人材</b> | <ul style="list-style-type: none"> <li>●「新薬の開発過程に携わることで、人の役にたたい」と思える方</li> <li>●自律的に主体性をもって行動することができ、自己成長意欲のある方</li> <li>●コミュニケーション能力が高く、チームワークを重視することのできる方</li> <li>●論理的にものごとを考え、説明できる方</li> <li>●英語を使っている仕事に積極的に取り組める方</li> </ul>   |                           |

## 勤務条件

|   |                   |  |
|---|-------------------|--|
| <b>給与(年俸制)</b>  | <b>2015年度支給実績</b> | <b>加入保険・福利厚生等</b>  |
| 大学院卒(博士)  | 3,804,000円        | 健康保険、厚生年金保険、雇用保険、労働者災害補償保険<br>団体生命保険、確定拠出年金制度<br>育児休業および育児短時間勤務制度<br>介護休業および介護短時間勤務制度<br>会員制福利厚生サービス(ベネフィット・ワン)<br>借上げ社宅制度、インフルエンザ予防接種<br>各種社内イベント(春:新人歓迎BBQ、夏:かき氷、秋:うなぎ、冬:納会 等) |
| 大学院卒(修士)  | 3,708,000円        |  |
| 学部卒   | 3,504,000円        |  |
| *上記年俸には月20時間の時間外手当および賞与を含みます。<br>*薬学部6年制卒は大学院卒(修士)と同額となります。 |                   |  |

## その他

|              |   |
|--------------|---|
| <b>■入社日</b>  | 4月1日もしくは10月1日 (※最終面接時、ご希望の入社日を確認します。)   |
| <b>■勤務形態</b> | フレックスタイム制(コアタイム/11:00-18:00 標準労働時間/8時間) |
| <b>■通勤手当</b> | 交通費全額支給 ※鹿児島については、私有車通勤可(但し、当社規定による)    |
| <b>■休日</b>   | 週休二日制(土・日)、祝日                           |
| <b>■休暇</b>   | 夏季・年末年始休暇、年次有給休暇(初年度10日)、慶弔休暇、産前・産後休暇 等 |

## 採用選考について

|  |   |
|--|---|
| <b>■エントリー方法</b>  | 【マイナビよりエントリー】⇒【マイナビにて公開のセミナーへ参加】 ※セミナーで履歴書を提出   |
| <b>■セミナー</b>   | マイナビにて開催予定のセミナーを公開しております。ご予約の上、ご希望の日程および会場にご参加ください。   |
| <b>■選考プロセス</b>   | セミナー参加 ⇒ 一次面接(人事) ⇒ 二次面接(事業部) ⇒ 最終面接(役員) ⇒ 内々定<br>*一次面接より職種別(CRA, DM, BS)での面接となります。<br>*選考の過程で、応募書類として、小論文と研究概要書等をご提出頂きます。<br>*原則として面接は3回を予定しておりますが、面接回数が各個人で異なる場合がございます。予めご了承ください。 |
| <b>■選考会場</b>   | 東京本社、大阪オフィス   |
| ※上記内容は、予告なく変更となる場合がございますので、予めご了承ください。<br>※応募書類の返却は致しません。 |   |

1245